WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 93/11746 (51) Internationale Patentklassifikation 5: (43) Internationales A1 A61K 9/00, 47/26 24. Juni 1993 (24.06.93) Veröffentlichungsdatum:

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP92/02814

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. Dezember 1992 (05.12.92)

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, CA, CS, FI, HU, JP, KR, NO, NZ, PL, RU, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL,

(30) Prioritätsdaten:

P 41 40 689.3

10. Dezember 1991 (10.12.91) DE

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

- (71) Anmelder (nur für AU CA GB IE NZ): BOEHRINGER IN-GELHEIM INTERNATIONAL GMBH [DE/DE]; Postfach 200, D-6507 Ingelheim (DE).
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser AU CA GB IE NZ US). BOEHRINGER INGELHEIM KG [DE/DE]; Postfach 200, D-6507 Ingelheim (DE).

(72) Erfinder; und

- (72) Erfinder; dad
 (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ARNOLD, Klaus [DE/DE]; Kiedricher Straße 43a, D-6507 Ingelheim (DE).
 GRASS, Peter [DE/DE]; Badweg 6, D-6507 Ingelheim (DE). KNECHT, Adolf [DE/DE]; Kapellenweg 4a, D-7800 Freiburg (DE). ROOS, Robert [DE/DE]; Mainzer Straße 120, D-6705 Ingelheim (DE). SLUKE, Gerhard [DE/DE]; Magdeburger Straße 43, D-6507 Ingelheim (DE). THIEME, Herbert [DE/DE]; Eisenacher Straße 31, D-6507 Ingelheim (DE). WENZEL, Joachim [DE/DE]; Kindricker Straße 61, D-6507 Ingelheim (DE). DE]; Kiedricher Straße 61, D-6507 Ingelheim (DE).
- (54) Title: INHALATION POWDERS AND METHOD OF MANUFACTURING THEM
- (54) Bezeichnung: INHALATIONSPULVER UND VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG

(57) Abstract

In order to control and optimize the amount of inhalable active substance released when drugs are administered as inhalation powders, the invention calls for the use of auxiliaries consisting of mixtures of coarser particles (average particle size > 20 μ m) and finer particles (average particle size < 10 μ m).

(57) Zusammenfassung

Zur Steuerung bzw. Optimierung des bei der Inhalation von Arzneipulvern entstehenden inhalierfähigen Wirkstoffanteils werden Mischungen aus gröberen (> 20 μm durchschnittliche Teilchengröße) und feineren (< 10 μm durchschnittliche Teilchengröße) als Hilfsstoff verwendet.

3

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfhögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

				MR	Mauritanien
AT	Österreich	CD	Frankreich	MW	Malawi
AU	Australien	FR		NL	Niederlande
BB	Barbados	GA	Gabon	NO	Norwegen
BE	Belgien	GB	Vereinigles Königreich	NZ	Neuseeland
BF	Burkina Faso	GN	Guinea	PL.	Polen
8G	Bulgarien	GR	Griechenland		
BJ	Benin	ผย	Ungaro	PT	Portugal
BR	Brasilien	ΙE	frland	RO	Rumänien
CA	Kanada	lT	Italien	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan	SD	Sudan
_		KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CG	Kongo	KR	Republik Korea	SK	Slowakischen Republik
CH	Schweiz	ΚZ	Kasachstan	SN	Senegal
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	SU	Soviet Union
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	ΩT	Tschad
cs	Tschechoslowakei			TG	Tugo
CZ	Tschechischen Republik	LU	Luxemburg	ÜA	Ukraine
DE	Deutschland	MC	Monaco	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DK	Dänemark	MC	Madagaskar	VN	Vietnam
ES	Spanien	MI.	Mali	A 14	Y ICEIIGIII
61	Finaland	MN	Mangolci		

*

Inhalationspulver und Verfahren zu ihrer Herstellung

Die Erfindung betrifft Inhalationspulver aus mikronisiertem Wirkstoff und Trägerstoffen mit bestimmten Anteilen an feinteiligen und gröberteiligen Partikeln sowie die Optimierung bzw. Steuerung des inhalierfähigen Wirkstoffanteils in den Inhalationspulvern.

Es ist bekannt, für die Praxis wichtige Eigenschaften von pulverförmigen Inhalationspräparaten zu verbessern, indem man das Medikament mit einer effektiven Teilchengröße von etwa 0,01 bis 10 µm mit einem wasserlöslichen Trägerstoff kombiniert, der eine effektive Teilchengröße zwischen 30 und 80 µm aufweist (DE-A-1792207).

Hilfsstoffe sind bei Inhalationspulvern vor allem dann nötig, wenn die Wirksamkeit des verarbeiteten Arzneistoffs sehr hoch ist, so daß pro Einzeldosis nur geringe Mengen benötigt werden. In diesem Fall ist die Verdünnung des Arzneistoffs ratsam, damit eine gute Dosiergenauigkeit erzielt wird.

Der meist relativ hohe Anteil an Hilfsstoff bestimmt im wesentlichen die Eigenschaften des Pulvers. Dies trifft insbesondere für das Fließverhalten zu. Je feiner ein Pulver ist, desto schlechter sind i.a. die Fließeigenschaften. Da gute Fließeigenschaften die Voraussetzung für eine gute Dosiergenauigkeit bei der Abfüllung einzelner Präparatedosen, etwa bei Herstellung von Kapseln zur Pulverinhalation auf üblichen Kapselmaschinen sind, darf der gewählte Hilfsstoff nicht zu fein sein.

Neben der Beeinflussung der Dosiergenauigkeit ist die Korngröße des Hilfsstoffes von großer Bedeutung für das Entleerungsverhalten von Kapseln in einem Inhalator bei der Anwendung. Es hat sich gezeigt, daß der inhalierbar ausgebrachte Wirkstoffanteil von einem grobkörnigen Hilfsstoff, wie ihn die DE-A 17 92 207 vorschlägt, negativ beeinflußt wird. Unter "inhalierfähig" werden solche Teilchen verstanden, die beim Inhalieren mit der Atemluft tief in die Verästelungen der Lunge transportiert werden. Die dazu erforderliche Teilchengröße liegt unter 10 μm, vorzugsweise unter 6 μm. Fließfähigkeit, Ausbringbarkeit und Dispergierbarkeit des Pulvers sind auch bei anderen Typen von Inhalationsgeräten von erheblicher Bedeutung, z.B. bei solchen, die die einzelne Dosis aus einem Vorrat mittels einer Meßkammer dosieren (z.B. gemäß US-A-4 570 630) oder in Vertiefungen einer Kreisscheibe enthalten (z.B. gemäß DE-A 36 25 685).

Es wurde nun gefunden, daß sich bei gleichzeitig guter Dosiergenauigkeit der inhalierfähige Anteil des Wirkstoffs von Inhalationspulvern in weiten Grenzen steuern läßt, wenn der zu inhalierfähigen Teilchen mikronisierte Wirkstoff mit geeigneten Mengen eines Gemisch aus einem oder mehreren physiologisch verträglichen Hilfsstoffen kombiniert wird, wobei der eine Anteil des Hilfstoffgemisches eine mittlere Teilchengröße unter etwa 10 μm, der andere eine mittlere Teilchengröße über etwa 20 μm aufweist, wobei die mittlere Teilchengröße im allgemeinen unter 150 μm, vorzugsweise unter 80 μm liegt.

Die Gewichtsverhältnisse von feinem und gröberem Hilfsstoff liegen zwischen 1:99 und 95:5, vorzugsweise zwischen 5:95 und 70:30, vor allem zwischen 10:90 und 50:50.

ŧ

3

s

*

Da die Einzeldosis der meisten inhalativ angewendeten Arzneistoffe klein ist, ist ihr Anteil an der Mischung meist sehr gering, z.B. 0,01 bis 0,1 mg Wirkstoff pro ca. 5 mg Hilfstoffmischung. Die Menge der Zubereitung, die pro Inhaltionsvorgang verabreicht wird, kann innerhalb weiter Grenzen gewählt werden. Um dem Patienten nicht unnötig viel Hilfsstoff zuzuführen, wird der Fachmann bestrebt sein, die inhalierte Menge niedrig zu halten. Andererseits sind extrem geringe Mengen schlecht handhabbar und dosierbar.

Dementsprechend wird die Menge an Zubereitung pro Anwendung zwischen etwa 1 und 20, vorzugsweise zwischen 2 und 10 mg liegen. Nach dem oben Gesagten ist jedoch eine Überschreitung der genannten Werte nach oben oder unten nicht grundsätzlich ausgeschlossen.

Wie oben erläutert, sind im allgemeinen die inhalativ verabreichten Wirkstoffe so stark wirksam, daß ihre Menge die Größe der Präparatemenge nicht entscheidend mitbestimmt. Vielmehr hat der Galeniker die Möglichkeit, durch Variation der Hilfsstoffmengen und des Teilchenspektrums den inhalierbar ausgebrachten Wirkstoffanteil zu steuern. Dies kann beispielsweise notwendig sein, wenn die gleiche Wirkung wie bei einer bereits klinisch geprüften oder im Handel befindlichen Darreichungsform erreicht werden soll.

Feinteiliger und gröberteiliger Hilfsstoff können aus dem chemisch gleichen oder aus chemisch verschiedenen Substanzen bestehen. Die Hilfsstoffmischungen können z.B. eine chemische Substanz als den feinen, eine andere als den gröberen Hilfsstoff enthalten. Aber auch die jeweiligen feinen und gröberen Hilfsstoffe können in sich Mischungen aus verschiedenen Substanzen sein. Neben den genannten Wirk- und Hilfsstoffen können die

4

erfindungsgemäßen Zubereitungen in untergeordneter . Menge weitere Zusätze enthalten, z.B. Geschmackskorrigenzien.

Pharmazeutisch geeignete und physiologisch unbedenkliche Hilfsstoffe für inhalative Zwecke sind bekannt. Beispiele sind Monosaccharide (etwa Glucose, Arabinose); Disaccharide (etwa Lactose, Saccharose, Maltose); Polysaccharide (etwa Dextrane); Polyalkohole (etwa Sorbit, Mannit, Xylit); Salze (etwa Natriumchlorid, Calciumcarbonat) oder auch Mischungen dieser Hilfsstoffe miteinander. Bevorzugt sind Lactose und Glucose.

Die nachstehenden Beispiele zeigen, wie unterschiedliche Verhältnisse von Hilfsstoffen den inhalierbar ausgebrachten Wirkstoffanteil beeinflussen. Als Hilfsstoffe wurden Glucose mit einer durchschnittlichen Teilchengröße von 35 µm (G I) und von 5 µm (G II) bzw. 8 µm (G III) verwendet. Die Mischung der Hilfsstoffe mit dem Wirkstoff wurde in 5 mg-Portionen in übliche Kapseln für die Pulverinhalation gefüllt und aus diesen mittels eines Geräts gemäß DE-A-33 45 722 ausgebracht.

Im Beispiel 1 enthielt die Mischung pro Kapsel 0,1 mg Fenoterol mit einer mittleren Teilchengröße von <6 μ m und im Beispiel 2 0,04 mg Ipratropiumbromid mit einer mittleren Teilchengröße <6 μ m.

"W" ist der inhalierbar ausgebrachte Wirkstoffanteil in Prozent der in der Mischung enthaltenen Menge.

•

5

Beispiel l

ŋ

G I [%]	G II [%]	W [%]
100	0	14,4
96	4	21,7
84	16	31,0

Beispiel 2

G I [%]	G III [%]	W [%]
100	0	15,1
95	5	15,7
90	10	23,0
75	25	33,4
50	50	38,3

•

Patentansprüche

- Inhalationspulver aus mikronisiertem Wirkstoff und physiologisch unbedenklichen Hilfsstoff, der gröbere Anteile mit einer mittleren Teilchengröße von etwa 20 μm oder mehr und feinere Anteile mit einer mittleren Teilchengröße von etwa 10 μm oder weniger enthält, und ggf. weiteren Hilfsstoffen, insbesondere Geschmackskorrigenzien.
- Inhalationspulver nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Gewichtsverhältnis der feineren zu den gröberen Hilfsstoffanteilen zwischen 1:99 und 95:5, vorzugsweise zwischen 5:95 und 70:30, insbesondere zwischen 10:90 und 50:50 liegt.
- 3. Inhalationspulver nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der gröbere und der feinere Hilfsstoff aus derselben chemischen Substanz bestehen.
- 4. Inhalationspulver nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der gröbere und der feinerteilige Hilfsstoff aus verschiedenen chemischen Substanzen bestehen.
- 5. Inhalationspulver nach Anspruch 1, 2 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß der gröbere und/oder der feinerteilige Hilfsstoff je für sich Mischungen darstellen.
- 6. Inhalationspulver nach Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die physiologisch unbedenklichen Hilfsstoffe zur Gruppe der Monosaccharide, Disaccharide, Polysaccharide, Polyalkohole oder anorganischen Salze gehören.

7

ņ

- 7. Verfahren zur Steuerung bzw. Optimierung des inhalationsfähigen Anteils von Inhalationspulvern, dadurch gekennzeichnet, daß man den auf eine Teilchengröße unter 10, vorzugsweise unter 6 µm mikronisierten Wirkstoff mit Hilfsstoff mischt, wobei der Hilfsstoff aus einem Anteil mit einer mittleren Teilchengröße <10 µm und einem Anteil mit einer mittleren Teilchengröße >20 µm besteht, und wobei das Gewichtsverhältnis der Teilchensorten zwischen 1:99 und 95:5, vorzugsweise zwischen 5:95 und 70:30, insbesondere zwischen 10:90 und 50:25 liegt.
- 8. Verfahren zur Herstellung eines Aerosols für die Inhalation, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Inhalationspulver nach Anspruch 1 bis 6 bzw. ein nach Anspruch 7 hergestelltes Inhalationspulver mittels eines für die Pulverinhalation geeigneten Geräts der vom Patienten eingeatmeten Luft beimischt.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

3

International application No. PCT/EP 92/02814

	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER				
Int.Cl	.5 A61K9/00;	A61K47/26			
According to	International Patent Classification (IPC) or to both n	ational classification and IPC			
	DS SEARCHED				
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by o	classification symbols)			
Int.Cl					
Documentation	on searched other than minimum documentation to the ex	tent that such documents are included in th	e fields searched		
	ta base consulted during the international search (name of	f data base and, where practicable, search to	erms used)		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
х	FR,M,8 142 (FISONS) 17 August 1970 cited in the application see claims		1-3,6-8		
Y	page 6, table 1, second compose see claims cited in the application page 6, table 1	sition	1-3,6-8		
Y	US,A,4 009 280 (D.S.MACARTHUR) 22 February 1977 see claims 1-2		1-3,6-8		
	see column 2, line 15 - line 4 see column 3, line 54 - line 5	47 58	1-3,6-8		
Y	US,A,2 533 065 (G.V.TAPLIN) 5 December 1950 see claims see column 3, line 33 - line see column 4, line 52 - line		1-3,0-0		
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
"A" docume	Special categories of cited documents:				
"B" earlier	f particular relevance document but published on or after the international filing date ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is n establish the publication date of another citation or other	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be consistep when the document is taken along the constant of the constan	e claimed invention cannot be dered to involve an inventive ne		
"O" docume means	reason (as specified) cat referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive combined with one or more other such being obvious to a person skilled in t	step when the document is documents, such combination		
"P" docume the pric	ent published prior to the international filing date but later than ority date claimed	"&" document member of the same pater	t family		
	actual completion of the international search oruary 1993 (23.02.93)	Date of mailing of the international sea 4 March 1993 (04.03.	_		
	mailing address of the ISA/ EAN PATENT OFFICE	Authorized officer			
Facsimile N	No.	Telephone No.			

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

9202814 EP 67310 SA

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report.

The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

23/02/93

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
FR-M-8142	17-08-70	BE-A- CA-A- DE-A, C DE-A- FR-A- GB-A- NL-A- SE-B- US-A- US-A- US-A-	718846 946280 1792207 1792799 1605538 1242211 6811060 372420 3860618 3634582 3957965	31-01-69 30-04-74 04-11-71 11-08-77 23-02-79 11-08-71 11-02-69 23-12-74 14-01-75 11-01-72 18-05-76
US-A-4009280	22-02-77	GB-A- AT-B- CA-A- DE-A- FR-A,B LU-A- NL-A- SE-B-	1410588 333974 992461 2239091 2150759 66875 7210780 411842	22-10-75 27-12-76 06-07-76 22-02-73 13-04-73 23-03-73 13-02-73 11-02-80
US-A-2533065		None		

For more details about this annex: see Official Journal of the European Patent Office, No. 12/82

Internationales Aktenzeiches

			VI Girden er er belen eine eile en vugsben)	
I. KLASSIFIKATIO	N DES ANM	ELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehreren	Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben)6	
		lassifikation (IPC) oder nach der nationalen	Klassifikation and 46 IPC	
Int.K1. 5 A	61K9/00	, A61K47/26		l l
II. RECHERCHIE	RTE SACHGE			
		Recherchierter M	lindestpriifstoff 7	
Klassifikationssyt	em		(lassifikationssymbole	
Int.K1. 5		A61K		
		Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff g	shippeds Veriffentlichungen soweit diese	
-		Recherchierte nicht zum Wilmestprüstung unter die recherchierte	n Sachgebiete fallen	
III. EINSCHLAGI	GE VEROFFE	INTLICHUNGEN 9	Annabades medeshilahan Taila 12	Betr. Anspruch Nr. 13
Art.º Kei	nzeichnung de	r Veröffentlichung 11 , soweit erforderlich un	ter Angabe der mangemitten Telle	
		140 (5100)(5)		1-3,6-8
x	FR,M,8	142 (FISONS)		,
	in dem	just 1970 Anmeldung erwähnt		
1 1	sighe A	Insprüche		
	Seite 8	, tabelle I , zweite Zus	ammensetzung	
Υ		Ansprüche	-	1-3,6-8
	in der	Anmeldung erwähnt		
	Seite 6	,Tabelle I		
				1-3,6-8
Y	US,A,4	009 280 (D.S.MACARTHUR)		1-3,0-8
1 '		oruar 1977		
	siene /	Ansprüche 1-2 Spalte 2, Zeile 15 - Zei	ile 47	
	siehe (Spalte 3, Zeile 54 - Zei	1e 58	
	Jiene .			
			-/	
o Besondere K	ategorien von :	angegebenen Veröffentlichungen ¹⁰ :		
TAT Varietan	elickana die de	en aligemeinen Stand der Technik besonders bedeutsam anzuseben ist	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem i meldedatum oder dem Prioritätsdatum ve	ADMENITARY MORRORY
"E" Sitenes E	okument, das	ledoch erst am oder nach dem interna-	ist und mit der Anmeldung nicht kolligie Verständnis des der Erfindung zugrunde	iegenden Prinzips
tionalen	Anmeldedatum	veroffentlicht worden ist	oder der ihr zugrundeliegenden Theorie :	rudedenen rat
	eft erscheinen 1	seignet ist, einen Prioritätsanspruch zu lassen, oder durch die das Veröf-	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutz te Erfindung kann nicht als neu oder auf	erfinderischer Tätig-
nannten	Veröffentlichu	r anderen im Recherchenbericht ge- ng belegt werden soll oder die aus einem	keit beruhend betrachtet werden Y Veröffentlichung von besonderer Bedeutt	ing: die beanspruch-
anderen	besonderen Gr	und angegeben ist (wie ausgeführt) ich auf eine mündliche Offenbarung,	te Erfindung kann nicht als auf erfinder ruhend betrachtet werden, wenn die Vert	SCHET LANDECH DO-
eine Ber	nutzung, eine A	ausstellung oder andere Malinahmen	since oder menteren anderen Verattenill	compen distal water
bezieht	viichung, die V	or dem internationalen Anmeldeda-	gorie in Verbindung gebracht wird und d einen Fachmann naheilegend ist	
tum, ab	er nach dem be	anspruchten Prioritätsdatum veröffent-	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben	Patentfamilie ist
Hen wo	1869 194			
IV. BESCHEIN	IGUNG			
/ L		rnationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Reche	rchenberichts
1		RUAR 1993	3 32.93	
Internationale R	echerchenbehör	de	Unterschrift des bevollmächtigten Bedier	Presen
	EUROI	PAISCHES PATENTAMT	SCARPONI U.	

III. EINSCHI	LAGIGE VCROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzing von Blatt 2)	Betr. Anspruch Nr.
Art °	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	neu. Ampress 1111
1	US,A,2 533 065 (G.V.TAPLIN) 5. Dezember 1950 siehe Ansprüche siehe Spalte 3, Zeile 33 - Zeile 43 siehe Spalte 4, Zeile 52 - Zeile 57	1-3,6-8
	•	

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9202814 SA 67310

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten

Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

23/02/93

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied Patent	Datum der Veröffentlichun	
FR-M-8142	17-08-70	BE-A- CA-A- DE-A,C DE-A- FR-A- GB-A- NL-A- SE-B- US-A- US-A-	718846 946280 1792207 1792799 1605538 1242211 6811060 372420 3860618 3634582 3957965	31-01-69 30-04-74 04-11-71 11-08-77 23-02-79 11-08-71 11-02-69 23-12-74 14-01-75 11-01-72 18-05-76
US-A-4009280	22-02-77	GB-A- AT-B- CA-A- DE-A- FR-A,B LU-A- NL-A- SE-B-	1410588 333974 992461 2239091 2150759 66875 7210780 411842	22-10-75 27-12-76 06-07-76 22-02-73 13-04-73 23-03-73 13-02-73 11-02-80
US-A-2533065		Keine		